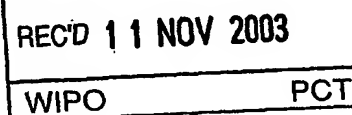




ÖSTERREICHISCHES PATENTAMT

A-1200 Wien, Dresdner Straße 87



Kanzleigebühr € 39,00
Schriftengebühr € 143,00

Aktenzeichen A 1472/2002

Das Österreichische Patentamt bestätigt, dass

Dr. Gerhard KRANNER
in A-2380 Perchtoldsdorf, Rudolf-Jankostraße 16
(Niederösterreich),

am **30. September 2002** eine Patentanmeldung betreffend

**"Verfahren zur rechnergestützten Erstellung von Prognosen für
operative Systeme sowie System zur Erstellung von Prognosen für
operative Systeme",**

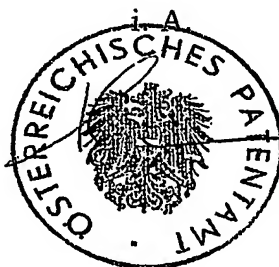
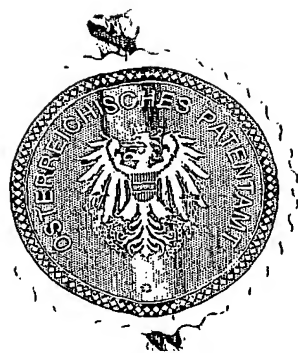
überreicht hat und dass die beigeheftete Beschreibung samt Zeichnungen
mit der ursprünglichen, zugleich mit dieser Patentanmeldung überreichten
Beschreibung samt Zeichnungen übereinstimmt.

Es wurde beantragt, Dr. Gerhard Kranner in Perchtoldsdorf
(Niederösterreich), als Erfinder zu nennen.

Österreichisches Patentamt
Wien, am 8. Oktober 2003

Der Präsident:

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)



HRNCIR
Fachoberinspektor

BEST AVAILABLE COPY

A 1472 / 2002

Urtext

R 40275

(51) Int. Cl.:

AT PATENTSCHRIFT

(11) Nr.

(73) Patentinhaber:

KRANNER, Gerhard, Dr.
Perchtoldsdorf (AT)

(54) Titel:

Verfahren zur rechnergestützten Erstellung von
Prognosen für operative Systeme sowie System zur
Erstellung von Prognosen für operative Systeme

(61) Zusatz zu Patent Nr.

(66) Umwandlung von GM /

(62) gesonderte Anmeldung aus (Teilung): A

(30) Priorität(en):

(72) Erfinder:

KRANNER, Gerhard, Dr.
Perchtoldsdorf (AT)

(22) (21) Anmeldetag, Aktenzeichen:

30. SEP. 2002

, A /

(60) Abhängigkeit:

(42) Beginn der Patentdauer:

Längste mögliche Dauer:

(45) Ausgabetag:

(56) Entgegenhaltungen, die für die Beurteilung der Patentierbarkeit in Betracht
gezogen wurden:

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur rechnergestützten Erstellung von Prognosen für operative Systeme, insbesondere für Steuerungsprozesse u. dgl., auf Basis von mehrdimensionalen, einen System-, Produkt- und/oder Prozesszustand beschreibenden Datensätzen unter Anwendung der SOM-Methode, bei der ein geordnetes Raster von die Datenverteilung repräsentierenden Knoten bestimmt wird.

Weiters bezieht sich die Erfindung auf ein System zur Erstellung von Prognosen für operative Systeme, insbesondere für Steuerungsprozesse, auf Basis von mehrdimensionalen, einen System-, Produkt- und/oder Prozesszustand beschreibenden Datensätzen, mit einer Datenbank zur Speicherung der Datensätze sowie mit einer SOM-Einheit zur Bestimmung eines geordneten Rasters von die Datenverteilung repräsentierenden Knoten.

Zahlreiche Steuertechniken in operativen Systemen, z.B. bei der industriellen Fertigung oder auch bei der Automatisierung von Marketingmaßnahmen bis hin zu finanztechnischen Handelssystemen, basieren auf automatischen Einheiten zur Generierung von Prognosen bestimmter Merkmals-, Qualitäts- oder Systemparameter. Die Genauigkeit und Zuverlässigkeit solcher Prognoseeinheiten ist zumeist eine wesentliche Voraussetzung für das effiziente Funktionieren der gesamten Steuerung.

Die Implementierung der Prognosemodelle hierfür erfolgt häufig auf Basis klassischer statistischer Methoden (sog. Multivariate Modelle). Die Zusammenhänge, die in den zugrunde liegenden Prognosemodellen erfasst werden sollten, sind allerdings oft von nichtlinearer Natur. Für diese Prognosemodelle sind die konventionellen statistischen Methoden einerseits nicht direkt anwendbar und andererseits, als nichtlineare statistische Erweiterungen, schwer automatisierbar.

Zur Modellierung nichtlinearer Abhängigkeiten wurde daher zum Teil auf methodische Ansätze aus dem Bereich der künstlichen Intelligenz (Genetische Algorithmen, Neuronale Netze, Entscheidungsbäume etc.) zurückgegriffen, die eine bessere Ausschöpfung der Information in nichtlinearen Zusammenhängen versprechen. Prognosemodelle, die auf diesen Methoden beruhen, werden jedoch

in automatisierten Systemen kaum eingesetzt, weil ihre Effizienz und Stabilität bzw. Zuverlässigkeit im Allgemeinen nicht sichergestellt werden kann. Ein Grund hierfür liegt im Fehlen statistisch gesicherter Aussagen über die Grenzen der Effizienz und Gültigkeit von Black-box-Modellen, d. h. in Problemen im Zusammenhang mit Overfitting, Generalisierbarkeit, Erklärungskomponenten usw.

Die vorliegende Technik beruht nun auf der Anwendung der sogenannten SOM-Methode (SOM - Self-Organizing-Maps - Selbstorganisierende Karten). Diese SOM-Methode, die als Basis für nichtlineare Datenrepräsentationen Verwendung findet, ist an sich gut bekannt, vergl. T. Kohonen, "Self-Organizing Maps", 3. Auflage, Springer Verlag Berlin, 2001. Selbstorganisierende Karten stellen eine nicht-parametrische Regressionsmethode dar, durch welche Daten beliebiger Dimension in einen Raum niedrigerer Dimension abgebildet werden. Dabei entsteht eine Abstraktion der ursprünglichen Daten.

Das gebräuchlichste Verfahren zur Datenrepräsentation bzw. auch zur Visualisierung bei der SOM-Methode beruht auf einem zwei-dimensionalen hexagonalen Raster von Knoten zur Darstellung der SOM. Ausgehend von einer Reihe numerischer multivariater Datensätze passen sich die Knoten des Rasters während eines Adaptierungsvorganges kontinuierlich der Form der Datenverteilung an. Aufgrund der Tatsache, dass die Ordnung der Knoten untereinander die Nachbarschaft innerhalb der Datenmenge reflektiert, können Merkmale und Eigenschaften der Datenverteilung aus der entstehenden "Landschaft" direkt abgelesen werden. Die resultierende "Karte" stellt eine lokal Topologie-erhaltende Repräsentation der ursprünglichen Datenverteilung dar.

Zur Verdeutlichung der SOM-Methode kann folgendes Beispiel angeführt werden:

Es finden sich 1000 Personen auf einem Fußballfeld ein, die zufällig verteilt auf der Spielfläche stehen. Es werden nun 10 Merkmale (z.B. Geschlecht, Alter, Körpergröße, Einkommen usw.) definiert, anhand derer sich alle 1000 Personen untereinander vergleichen sollen. Sie unterhalten sich und tauschen nun solange

ihre Plätze, bis jeder von ihnen von Personen umgeben ist, die ihm in Bezug auf die definierten Vergleichseigenschaften am ähnlichsten sind. Es wird somit eine Situation erreicht, bei der jeder der Beteiligten in Bezug auf die Gesamtheit der Merkmale seinem unmittelbaren Nachbarn am ähnlichsten ist.

Damit wird deutlich, wie es möglich ist, trotz der Mehrdimensionalität der Daten zu einer zweidimensionalen Darstellung zu kommen. Nun ist es mit dieser Verteilung der Personen auf dem Spielfeld möglich, jedes der Merkmale zweidimensional (z.B. farbig codiert) darzustellen. Der Wertebereich der Farben reicht dabei von blau (die niedrigste Ausprägung des Merkmales) bis rot (die höchste Ausprägung des Merkmales). Visualisiert man auf diese Weise alle Merkmale, so erhält man eine farbige Karte, aus der die Verteilung der jeweiligen Merkmale, d.h. Variablen, visuell erkennbar ist. Dabei ist zu beachten, dass eine Person (bzw. ein Datensatz) unabhängig von dem betrachteten Merkmal genau auf der einen Stelle auf dem Fußballplatz zu stehen kommt.

Zu einer fertigen SOM kann man auch noch weitere Merkmale assoziieren; dabei werden Merkmale der Datensätze, die bei der Berechnung der SOM nicht berücksichtigt werden, grafisch genauso dargestellt wie Merkmale, die in die SOM eingeflossen sind. Die Verteilung der Datensätze innerhalb der SOM ändert sich dabei nicht mehr.

Eine Anwendung von SOM ist in WO 01/80176 A2 beschrieben, wobei dort das Ziel verfolgt wird, eine Gesamtdatenmenge in Teildatenmengen zu teilen, um auf diesen dann Prognose-Modelle zu rechnen. Dabei geht es aber darum, die Performance der Berechnung durch Verteilung der Rechenlast auf mehrere Computer zu steigern. Diesem Verfahren liegen zwar zum Teil auch SOMs zu Grunde, nicht jedoch, um die Prognosequalität zu optimieren, sondern (vordergründig) um durch das verteilte Rechnen und das anschließende Zusammenführen der Einzelmodelle die Berechnungszeit zu verkürzen. Die dabei verwendete Prognosemethode beruht insbesondere auf den sog. "Radial Basis Function (RBF)"-Netzwerken, die mit einer speziellen SOM-Variante verbunden werden, welche die SOM-Repräsentation entropie-optimiert.

Es ist nun Aufgabe der Erfindung, ein Verfahren bzw. ein System der eingangs angeführten Art vorzusehen, mit dem eine hohe Leistungsfähigkeit sowie eine Optimierung der Genauigkeit der Prognosen erzielbar ist, um so eine hohe Effizienz der darauf basierenden Steuerungsanwendung im jeweiligen operativen System zu ermöglichen; in der Folge sollen dadurch z.B. in Fertigungsprozessen qualitativ hochwertigere Produkte erhalten werden können.

Das erfindungsgemäße Verfahren der eingangs angeführten Art ist dadurch gekennzeichnet, dass zur Berücksichtigung von Nichtlinearitäten in den Daten eine interne Skalierung von Variablen aufgrund des nichtlinearen Einflusses jeder Variablen auf die Prognosevariable vorgenommen wird, dass den Knoten zugeordnete lokale rezeptive Bereiche ermittelt werden, auf deren Basis lokale lineare Regressionen berechnet werden, und dass anhand der so erhaltenen Menge lokaler Prognosemodelle optimierte Prognosewerte für die Steuerung des operativen Systems berechnet werden, indem für jeden neuen Datensatz der jeweils adäquate Knoten bestimmt und das lokale Prognosemodell auf diesen Datensatz angewandt wird.

In entsprechender Weise ist das erfindungsgemäße System der eingangs angegebenen Art dadurch gekennzeichnet, dass der SOM-Einheit eine Nichtlinearitäts-Rückkopplungseinheit zur internen Skalierung von Variablen zum Ausgleich ihres nichtlinearen Einflusses auf die Prognosevariable sowie eine Berechnungseinheit für die Ermittlung von lokalen linearen Regressionen auf der Basis von den Knoten zugeordneten, lokalen rezeptiven Bereichen zugeordnet sind, wobei in einer Prediktionseinheit auf der Basis der so erhaltenen lokalen Prognosemodelle optimierte Prognosewerte berechnet werden, indem für jeden neuen Datensatz der jeweils adäquate Knoten bestimmt und das lokale Prognosemodell auf diesen Datensatz angewandt wird.

Gemäß der Erfindung wird somit zunächst der Datenraum in "Mikrocluster" zerlegt, und danach wird ein jeweils möglichst homogenes, optimales Gebiet um diese Cluster für die Regression bestimmt. In allen diesen Gebieten werden anschließend unterschiedliche lokale Regressionen berechnet, die dann einzeln für

jeden Datensatz, für den es eine Prognose zu errechnen gilt, angewandt werden, je nachdem, in welchem Mikrocluster er zu liegen kommt bzw. welchem er angehört.

Die besondere Leistungsfähigkeit der vorliegenden Prognosetechnik wird demgemäß durch die Anpassung klassischer statistischer Methoden, wie Regressionsanalyse, Hauptkomponentenanalyse, Clusteranalyse, auf die speziellen Gegebenheiten der SOM-Technologie erreicht. Mit der lokalen linearen Regression wird die statistische Regressionsanalyse jeweils nur auf einen Teil der Daten angewandt, wobei dieser Teil durch die SOM bestimmt wird, d.h. durch die "Nachbarschaft" in der SOM-Karte. Innerhalb dieser Teilmenge kann ein Regressionsmodell erstellt werden, das wesentlich spezifischer ist als ein einziges Modell über alle Daten. Insgesamt werden für ein Prognosemodell viele lokale Regressionsmodelle mit überlappenden Datenteilmengen erzeugt. Bei der Bestimmung eines Prognosewertes wird immer nur das "nächstgelegene" Modell verwendet.

Die vorliegende Technik kombiniert somit die Fähigkeit der Self-Organizing Maps (SOM) zur nichtlinearen Daten-Repräsentation mit dem Kalkül der multivariaten Statistik, um die Effizienz der Prognosemodelle zu steigern und den Einsatz differenzierter, verteilter Prognosemodelle in automatisierten Steuerungssystemen zu optimieren. Dabei werden die Schwierigkeiten der bekannten Lösungsvorschläge überwunden, indem von einem rein methodischen Ansatz Abstand genommen wird. Die Funktion integrierter Prognosemodelle - insbesondere ihre automatisierte Anwendung in Steuerungsprozessen - wird in einzelne Wirkungsbereiche zerlegt, die unabhängig gelöst und schließlich neuartig in ein funktionales Ganzes gefügt werden.

Bei der Erfindung wird auch - anders als beim Stand der Technik - dem Umstand Rechnung getragen, dass einzelne Variable einen unterschiedlichen, nichtlinearen Einfluss auf die Prognosevariable haben können; um diesen Nichtlinearitäten in den Daten Rechnung zu tragen und eine zumindest weitgehende Kompensation hierfür vorzusehen, wird auf Basis einer globalen Regression in Verbindung mit lokalen Vorhersagemodellen eine Nichtlinearitätsanalyse durchgeführt, wobei Nichtlinearitätsmaße hergeleitet

werden, aus denen Skalierungsfaktoren für eine interne Skalierung zwecks Berücksichtigung der gegebenen nichtlinearen Zusammenhänge ermittelt werden. Nach Durchführung dieser internen Skalierung wird die optimierte SOM-Repräsentation erzeugt.

In diesem Zusammenhang ist es von besonderem Vorteil, wenn für jede Variable ein Maß für ihre Ordnung in der SOM sowie ein Maß für ihren Beitrag zur erklärten Varianz gebildet wird, wobei aus diesen Maßzahlen die internen Skalierungen auf der Basis ermittelt werden, dass die resultierende SOM-Repräsentation die vorhandenen Nichtlinearitäten genauer auflöst.

Bei der Ermittlung der jeweiligen rezeptiven Bereiche (bzw. rezeptiven Radian, die diesen Bereich definieren) ist ein gewisser Spielraum gegeben, der durch die notwendige Signifikanz einerseits und die erforderliche Stabilität andererseits begrenzt wird. Innerhalb dieser Grenzen kann ein optimaler rezeptiver Bereich gefunden werden, für den die Varianz der Residuen minimal ist. Von Vorteil ist es daher erfindungsgemäß im Besonderen, wenn bei der Ermittlung der den Knoten zugeordneten rezeptiven Bereiche deren Größe jeweils so groß gewählt wird, dass die erklärte Varianz der lokalen Regression bei gleichzeitiger Sicherstellung der Signifikanz und Stabilität im Bereich des Knotens maximal ist. Dabei ist es insbesondere günstig, wenn bei der Ermittlung der den Knoten zugeordneten rezeptiven Bereiche jeweils der für die Signifikanz der Regression kleinstnotwendige, für die Maximierung der Prognosegenauigkeit größtmögliche rezeptive Bereich gewählt wird.

Als vorteilhaft hat es sich auch erwiesen, wenn die interne Skalierung iterativ durchgeführt wird.

Es ist erfindungsgemäß weiters von Vorteil, wenn zum zumindest teilweisen Ausgleichen etwaiger Korrelationen zwischen Variablen die zugeführten Daten vorab einer kompensierenden Skalierung unterworfen werden. Auf diese Weise werden für die weitere Verarbeitung gut verwendbare Startwerte erhalten. Dabei hat es sich als günstige Vorgangsweise erwiesen, wenn zur kompensierenden Skalierung die einzelnen Datensätze reskaliert werden, wobei die Werte einer jeweiligen Variablen aller Datensätze standardisiert

werden, wonach die Daten in den Hauptkomponentenraum transformiert werden und die kompensierenden Skalierungen für die einzelnen Variablen auf der Basis berechnet werden, dass sich das Distanzmaß im ursprünglichen Variablenraum vom Distanzmaß im Hauptkomponentenraum minimal unterscheidet. Weiters ist es in der Folge auch zwecks Verfahrensvereinfachung vorteilhaft, wenn die kompensierende Skalierung mit der die Nichtlinearitäten in den Daten berücksichtigenden internen Skalierung multiplikativ zu einer kombinierten Variablen-Skalierung verknüpft wird, die einer demgemäß modifizierten SOM-Repräsentation zugrunde gelegt wird.

Für die jeweilige Prozesssteuerung ist eine spezielle Ausführungsform des erfindungsgemäßen Systems von Vorteil, die dadurch gekennzeichnet ist, dass an die Prediktionseinheit mehrere, einzelnen Prozesszuständen zugeordnete Steuereinheiten anschließen, die Prozessergebnisse prognostizieren, die bei den aktuellen Prozessdaten entstehen würden.

Auch ist es hier günstig, wenn an die Steuereinheiten jeweils gesondert zugeordnete Prozesseinheiten zur Herleitung von Steuerparametern auf Basis der prognostizierten Prozessergebnisse und der Sollwerte für den jeweils im operativen System durchzuführenden Prozess anschließen.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von besonders bevorzugten Ausführungsbeispielen, auf die sie jedoch nicht beschränkt sein soll, und unter Bezugnahme auf die Zeichnung noch weiter erläutert. Es zeigen: Fig. 1 schematisch, in einer Art Blockschaltbild, ein System zur Erstellung von Prognosen, wobei insbesondere das Zusammenarbeiten der einzelnen Komponenten dieses Prediktions-Systems veranschaulicht wird; Fig. 2 eine schematische Darstellung einzelner Systemmodule mehr im Detail; Fig. 3 ein Ablaufschema zur Veranschaulichung der Vorgangsweise beim erfindungsgemäßen Verfahren; Fig. 4 ein Diagramm zur Veranschaulichung der mittleren Reichweite in Abhängigkeit vom rezeptiven Radius, für verschiedene Variablen; Fig. 5 schematisch für eine Dimension einen rezeptiven Bereich für eine lokale lineare Regression; die Fig. 6 und 7 zwei Diagramme für das nichtlineare Bestimmtheitsmaß bzw. den geschätzten Fehler in Abhängigkeit vom rezeptiven Radius

zur Ermittlung des optimalen rezeptiven Radius; Fig.8 schematisch eine Darstellung des erfindungsgemäßen Systems in einer Anwendung bei einer Prozesssteuerung, in einer Art Blockschaltbild; Fig.9 in den Teilfiguren 9A, 9B und 9C SOM-Repräsentationen für verschiedene Variablen in einem Stahl-Strangguss-Prozess; Fig.10 in den Teilfiguren 10A, 10B und 10C entsprechende SOM-Karten nach Durchlaufen eines zweiten Iterationsschritts; Fig.11 für eine der Variablen die SOM-Repräsentation nach einem weiteren Iterationsschritt, wobei die Datenordnung (Fig.11A), der nichtlineare Einfluss (Fig.11B) und die Verteilung der rezeptiven Radien (Fig.11C) gezeigt sind; und Fig.12 ein Diagramm, das die Änderung der Parameter aufgrund der Iterationen veranschaulicht.

Es ist bekannt, dass in der SOM-Darstellung Daten so dargestellt werden können, dass bestimmte Eigenschaften der Datenverteilung aus der SOM-Karte unmittelbar gesehen werden können. Die SOM-Karte enthält dabei zwecks Visualisierung ein nach vorgegebenen Vorschriften geordnetes Raster von Knoten, z.B. in hexagonaler Form, wobei die Knoten des Rasters die jeweiligen Mikrocluster der Datenverteilung repräsentieren. Ein Beispiel hierfür ist in den nachstehenden noch näher erläuterten Figuren 9, 10 und 11 veranschaulicht.

Beim vorliegenden Verfahren werden nun in der SOM-Darstellung große Datenmengen so verdichtet, dass die nichtlinearen Zusammenhänge in der Repräsentation erhalten bleiben. Hierdurch werden jene Datensektoren (Mikrocluster), welche die für die Modellbildung relevanten Informationen enthalten, einzeln und unabhängig selektierbar. Die extrem kurzen Zugriffszeiten auf diese Datensektoren ermöglichen eine wesentlich differenziertere Unterteilung der Datenbasis und dadurch eine gezielte Nutzung der enthaltenen Nichtlinearitäten für die Modellerstellung.

Die Verknüpfung des statistischen Kalküls mit geeignet selektierten Datensektoren gestattet in der Folge die Nutzung der in den nichtlinearen Zusammenhängen vorhandenen Informationen bei gleichzeitiger Sicherstellung statistischer Qualitäts- und Signifikanzanforderungen. Die Selektion der lokalen Datensektoren, also der rezeptiven Bereiche, wird hierbei auf die Gewinnung möglichst effizienter Prognosemodelle hin optimiert.

Aus der Menge aller optimierten lokalen Regressionsmodelle kann eine Aussage darüber getroffen werden, inwieweit die zugrunde liegende Datenrepräsentation geeignet ist, die nichtlinearen Zusammenhänge der Variablen mit der Zielgröße zu repräsentieren (Nichtlinearitätsanalyse). Hieraus lassen sich in einem iterativen Schritt die Repräsentationsparameter der SOM-Datenverdichtung (d.h. interne Skalierungen), im Sinne einer verbesserten Auflösungskraft für die Nichtlinearitäten optimieren, was in der Folge zu noch genaueren lokalen Prognosemodellen führt.

Die besondere Art der SOM-Datenrepräsentation erlaubt sodann die Visualisierung aller lokalen Modellparameter in einem Bild. Durch die simultane Gegenüberstellung qualitätsrelevanter Parameter wird die Sicherstellung der Validität und Effizienz des gesamten Prognosemodells erleichtert, beschleunigt und verbessert.

Das Prognosemodell als Ganzes umfasst die Menge aller lokalen Prognosemodelle, die als logisch oder physisch verteilt zu betrachten sind. Im Einsatzmodus des Prognosemodells wird jeder neue Datensatz zunächst jenem Mikrocluster zugeordnet, der ihm am nächsten liegt. Hierauf wird das lokale Prognosemodell dieses Mikroclusters auf den Datensatz angewandt und das erhaltene Prognoseergebnis der - vorzugsweise lokalen - Steuer- oder Verarbeitungseinheit zugeführt.

Die spezifische SOM-Datenrepräsentation bzw. Datenverdichtung nimmt eine zentrale Stellung im vorliegenden Verfahren ein. Die gemäß der Darstellung in Fig. 1 in einer Datenbank 1 gespeicherten historischen Prozessdaten dienen zur in einer SOM-Einheit 2 innerhalb einer Prediktionseinheit 3 durchgeführten SOM-Generierung in einem ersten Iterationsschritt des Verfahrens. Basierend auf dieser SOM werden als Ergebnis einer in einer Einheit 4 durchgeführten Nichtlinearitätsanalyse neu errechnete Skalierungen zur SOM-Einheit 2, d.h. auf die Datenrepräsentation, in einem zweiten Iterationsschritt rückgekoppelt. Diese Skalierungen optimieren die SOM-Datenrepräsentation im Hinblick auf die optimale Berücksichtigung nichtlinearer Zusammenhänge in den Daten für die Prediktion über den lokalen Datensektoren, wie nachstehend noch näher erläutert werden wird.

Die Erstellung von lokalen linearen Regressionsmodellen erfolgt in einer Berechnungseinheit 5 unter der Berücksichtigung eines rezeptiven Radius, der für das jeweilige Regressionsmodell optimal hinsichtlich der Prognosequalität gewählt wird. Mit Hilfe des rezeptiven Radius wird festgelegt, wie viele Datensätze aus der Umgebung eines Mikroclusters für die Regression verwendet werden. Je größer der Radius ist, desto mehr Datensätze aus den umliegenden Knoten werden verwendet: Wenn der Radius gegen "unendlich" geht, werden alle Datensätze verwendet. Die weiter entfernten Knoten haben aufgrund von dabei vorzugsweise verwendeten Gauß'schen Gewichtungsfunktionen einen geringeren Einfluss.

Die Gesamtheit aller lokalen linearen Regressionsmodelle über den Datensektoren in Kombination mit der SOM stellt das optimierte Prognose-Modell dar. Dieses Gesamtmodell kann mittels einer Visualisierungseinheit optisch dargestellt werden, und es kann, wie nachstehend anhand der Fig. 8 noch näher erläutert wird, ggf. auf einzelne Sub-Steuereinheiten verteilt und dazu benutzt werden, aus aktuellen Prozessdaten für die jeweiligen Steuereinheiten spezifische Prognosen hinsichtlich der Prozessergebnisse zu erstellen, die dann zur Steuerung dieser Prozesseinheiten verwendet werden.

In Fig. 1 ist hier der Einfachheit halber nur eine allgemeine Steuereinheit 7 veranschaulicht, die mit einer allgemeinen Prozesseinheit 8 in Verbindung steht. Mit einem Pfeil 9 ist die in Echtzeit erfolgende Prozessdaten-Übermittlung - zwecks Anwendung auf laufende Prozessdaten - veranschaulicht, und Pfeil 10 zeigt den Strom von Steuerdaten an; mit Pfeilen 11, 12 ist schließlich die Zuführung von laufenden Prozessdaten zu den jeweils vorhergehenden Einheiten veranschaulicht.

In Fig. 2 ist zur Verdeutlichung das Zusammenwirken der einzelnen Systemkomponenten im Detail veranschaulicht. Dabei ist zu erkennen, dass die SOM-Einheit 2, die zur Datenrepräsentation und -verdichtung vorgesehen ist, über einen Kern 13 der Prediktions-einheit 3 mit den anderen Einheiten, wie insbesondere der Nicht-linearität-Rückkopplungseinheit 4, in Verbindung steht, von wo die Resultate der lokalen Modellierung auf die Datenrepräsentation

tion rückgekoppelt werden, um sodann in der Berechnungseinheit 5 die optimierten linearen Regressionsmodelle über lokalen Daten-sektoren zu erstellen. Die Visualisierungseinheit 6 zeigt dann die so erstellte SOM-Karte an und ermöglicht auch eine visuelle Kontrolle.

In Fig.3 ist der Ablauf der erfindungsgemäßen Technik schematisch veranschaulicht, wobei bei Block 14 die Datenarchivierung und Zielgrößen-Vorgabe veranschaulicht sind. In einem ersten Schritt (s. Block 15 in Fig.3) erfolgt in an sich herkömmlicher Weise auf Basis dieser Daten eine Berechnung einer globalen Regression bzw. von Residuen, wonach gemäß Block 16 interne Skalierungen für die Gewinnung der SOM-Repräsentation festgelegt werden.

Im Einzelnen geht jede Daten-basierte Prognose von einer Verteilung von Rohdaten aus, die aus K Punkten $x_{k,j}^0$ (mit $k=1...K$) besteht, wobei jeder Punkt j Komponenten (mit $j=1...L$) besitzt. Abgestellt wird die Prognose auf eine Zielgröße y_k , die im Allgemeinen nichtlinear von den Punkten $x_{k,j}^0$ abhängt und in statistischem Sinn eine Zufallsvariable ist. Die Variablen x_j^0 (der Index k wird der Einfachheit halber im Weiteren weggelassen) mit der Varianz

$$\sigma_j^2 = \text{Var}(x_j^0).$$

werden bei der vorliegenden Technik zunächst standardisiert und dann (gemäß Schritt 16 in Fig.3) mit neuen Faktoren gemäß folgender Beziehung skaliert, wobei diese Faktoren interne Skalierungen σ_j genannt werden: Die im Folgenden verwendeten Variablen sind somit

$$x_j := \sigma_j \cdot \frac{x_j^0 - \overline{x_j^0}}{\sigma_j^0}.$$

Die Kovarianzmatrix C der skalierten Variablen x_j kann immer durch eine orthogonale Matrix $A_{i,q}$ (mit $i=1...L$ und $q=1...Q$) diagonalisiert werden:

$$C_{ij} := \frac{1}{K-1} \sum_{k=1}^K x_{k,i} \cdot x_{k,j}, \quad \text{wobei}$$

$$C = A \cdot C^{\text{diag}} \cdot A^T$$

und für die Eigenwerte E_q

$$E_q = (C^{\text{diag}})_{qq}$$

gilt.

Die Kovarianzmatrix C kann weiters zerlegt werden als

$$C = B \cdot B, \text{ mit } B_{ij} = \sum_{q=1}^Q A_{iq} \sqrt{E_q} A_{jq}.$$

Mittels der Transformationsmatrix A_{iq} werden die Komponenten x_j des Datenvektors \vec{x} in den Hauptkomponentenraum transformiert:

$$x'_q = \sum_{j=1}^L A_{jq} \cdot x_j, \quad , \text{ mit } q=1 \dots Q \dots \text{Anzahl der Hauptkomponenten.}$$

Gemäß Block 17 in Fig.3 erfolgt nun eine Berechnung zur SOM-Datenrepräsentation.

Die Generierung einer SOM erfolgt in an sich bekannter Weise nach dem Kohonen-Algorithmus (Teuvo Kohonen, Self-Organizing Maps, Springer Verlag 2001). Die nichtlineare Repräsentation der Datenverteilung $\vec{x}_k \equiv x_{k,j}$ durch eine SOM hängt dabei wesentlich von den internen Skalierungen σ_j der Variablen x_j ab. Eine Multiplikation der internen Skalierungen σ_j mit frei bestimmbaren Faktoren π_j ändert somit die Datenrepräsentation, die sich aus den neuen Skalierungen ergibt, und zwar gemäß $\sigma'_j = \sigma_j \cdot \pi_j$.

Die SOM-Datenrepräsentation kann dazu benutzt werden, Teilbereiche von Daten zu definieren. Besteht eine SOM aus N Knoten mit repräsentierenden Vektoren \vec{m}_l , wobei $l=1 \dots N$, so kann eine Teilmenge von Daten dadurch ausgewählt werden, dass sie innerhalb eines rezeptiven Radius r um einen bestimmten Knoten l liegt:

$$\{\vec{x}_{k_i}\}: |\vec{x}_{k_i} - \vec{m}_{l'}| = \min_l \text{ und } l' \in U_r(l), k_i = 1 \dots K_l$$

wobei

$\vec{m}_{l'}$ = repräsentierender Vektor des Knoten l' und

$U_r = \{1'\} \dots$ Umgebung des Knoten 1, wobei gilt: $\|1-1'\| \leq r$.

Die einzelnen Variablen x_j werden in einer gegebenen SOM-Datenrepräsentation unterschiedlich gut aufgelöst. Die Ordnung der SOM in Bezug auf die Variablen x_j wird im vorliegenden Verfahren für einen vorgegebenen, rezeptiven Radius r durch die mittlere Reichweite λ_j beschrieben:

$$\lambda_j^2(r) = \frac{\overline{s_j^2}(r)}{s_j^2}, \quad \text{mit } s_j^2 := \sigma_j^2(K-1) \text{ und}$$

$$\overline{s_j^2}(r) := \sum_{l=1}^N \sigma_j^{2(l)} \cdot (K_l - 1) \cdot \frac{H_l}{K_l},$$

wobei

H_l die Anzahl der Datensätze im Knoten 1,

$\sigma_j^{2(l)}$ die Varianz der Variablen x_j in der lokalen Datenmenge $\{\tilde{x}_{k_l}\}$ und

$\frac{H_l}{K_l}$ ein Gewichtungsfaktor für den Knoten 1 ist.

In Fig.4 ist beispielhaft in einem Diagramm das Quadrat der mittleren Reichweite $\lambda^2(r)$ in Abhängigkeit vom rezeptiven Radius r für verschiedene Variable V, K und T veranschaulicht, wobei hier das nachstehend noch näher erläuterte Beispiel eines Stahl-Stranggusses zugrundeliegt, bei dem die Abhängigkeit der Zielgröße "Zugfestigkeit" von den Parametern Strang-Abzugsgeschwindigkeit V , Abzugstemperatur T und Konzentration K von Chrom in der Legierungszusammensetzung angenommen ist und auf Basis von V -, T - und K -Daten Vorhersagen betreffend die Stahlqualität (konkret die Zugfestigkeit) zu treffen sind.

Für den - über alle Knoten gemittelten - Reichweite-Wert λ_j^2 gilt bei festem rezeptivem Radius r_1 ersichtlich:

$\lambda_j \rightarrow 0 \dots$ Vollständige Ordnung der SOM innerhalb des rezeptiven Radius r_1 hinsichtlich der Variable x_j

$\lambda_j \rightarrow 1 \dots$ Vollständiger Informationsverlust für lokale Regres-

sionen nach der Variablen x_j innerhalb des rezeptiven Radius r_1 bezüglich globaler Nichtlinearitäten in x_j .

Um ohne weitere Voraussetzungen eine möglichst ausgewogene SOM als Startpunkt für die nachfolgenden Schritte zu gewinnen, können die internen Skalierungen vorzugsweise durch eine Methode festgelegt werden, die geeignet ist, etwaige Korrelationen in der Datenverteilung zu kompensieren.

Diese kompensierenden Faktoren π_j^{comp} für jede Variable j werden so berechnet, dass das Distanzmaß im gegebenen Datenraum dem Distanzmaß im standardisierten Hauptkomponentenraum (Mahalanobis-Distanz) möglichst nahe kommt. Dies ist erfüllt, wenn:

$$\pi_j^{\text{comp}} = \frac{1}{C_{jj}} \sum_{q=1}^n (A_{jq}^2 \cdot \sqrt{E_{qj}}).$$

Alternativ oder zusätzlich zu diesen Faktoren können Startwerte für die Skalierungen auch aus vorhergehenden univariaten Nichtlinearitätsanalysen der Residuen verwendet werden.

Eine Regression aller K Datenpunkte auf die Zielgröße y wird hier als globale Regression (vgl. Schritt 15 in Fig.3) bezeichnet. Die geschätzten Regressionskoeffizienten β_0, β_j für den Schätzer \hat{y} der Zielgröße y , mit

$$\hat{y}_k = \beta_0 + \beta_j \cdot x_{k,j}$$

werden auf konventionelle Weise (vgl. z.B. die sog. schrittweise Regression-Methode oder die vollständige Regressions-Methode) auf Basis der Kovarianzmatrix C berechnet.

Die Residuen u_k der globalen Regression ergeben sich zu

$$u_k = y_k - \hat{y}_k.$$

Auf Basis einer SOM-Repräsentation kann nun für jede Teilmenge an Datenpunkten $\{ x_{k_1}(r_1) \}$, die innerhalb eines rezeptiven Radius r_1 um den Knoten 1 liegt, eine lokale Regression auf das Residuum u_{k_1} berechnet werden, vgl. Schritt 18 in Fig.3. Falls zwischen der Zielgröße y und den Variablen x_j ein nichtlinearer Zusammenhang besteht, die SOM-Repräsentation unabhängig von der Zielgröße

y erstellt wurde, und die lokale Regression in Bezug auf die Variablen x_j signifikant ist, so kann durch sie ein Teil der (global unerklärt gebliebenen) Streuung im Residuum u erklärt werden.

Ein vereinfachtes Beispiel für eine solche lokale lineare Regression ist in Fig.5 gezeigt, wo eine Vielzahl von Datenpunkten sowie eine - nicht näher bezeichnete - gesamte Regressionskurve gezeigt sind, und wobei ersichtlich ist, dass der rezeptive Radius r , der den rezeptiven Bereich für die Regression definiert, zwischen einem Minimum r_{\min} und einem Maximum r_{\max} festgelegt werden kann; diese Grenzen r_{\min} , r_{\max} sind durch die Signifikanz bzw. Linearität des lokalen Modells gegeben. Die lokale Regressionsgerade ist mit 18' bezeichnet.

Das erhaltene lokale Regressions-Modell ist gültig für alle Datensätze, die im rezeptiven Bereich des jeweiligen Knoten l liegen; die beste Prognose-Genauigkeit für neue Datensätze besteht im Allgemeinen im Zentrum des Bereichs, das sind jene H Datensätze, die dem repräsentierenden Vektor \vec{m}_l euklidisch am nächsten liegen (d.h. jene, die zu dem Knoten l "gehören"). Hiefür gilt:

$$l = \underset{l'}{\operatorname{argmin}} |\vec{x} - \vec{m}_{l'}|.$$

Die lokalen Regressions-Modelle können wiederum auf Basis der lokalen Kovarianzmatrizen $C^{(l)}$

$$C_{jj}^{(l)} = \frac{1}{K_l - 1} \sum_{k=1}^{K_l} (x_k^l - \bar{x}_{(l)}^l) \cdot (x_k^l - \bar{x}_{(l)}^l)$$

auf die lokalen Residuen berechnet werden:

$$\hat{u}_{k_j} = \beta_0^{(l)} + \beta_j^{(l)} x_{k_j,j}.$$

Die rezeptiven Bereiche können vorzugsweise auch Gauss-gewichtet gebildet werden, woraus gewichtete Mittelwerte, Varianzen und Freiheitsgrade resultieren. Der Einfachheit halber wird auf diese Detaillierung im Weiteren verzichtet.

Für jede Menge gegebener rezeptiver Radien r_l zu den Knoten l , mit $l=1 \dots N$, können nun über der SOM-Repräsentation die lokalen Regressionen (gemäß Schritt 18 in Fig.3) ermittelt werden. Dabei lassen sich die folgenden an sich bekannten Quadratsummen bilden:

$s_0^{2(n)} := \sum_{k_l=1}^{K_l} u_{k_l}^2 = s_{total}^{2(n)} + K_l^2 \cdot \bar{u}^{2(n)}$... gesamte Quadratsumme des globalen Residuums im rezeptiven Bereich;

$\bar{u}^{(n)} := \frac{1}{K_l} \sum_{k_l} u_{k_l}$... Mittelwert des globalen Residuums innerhalb $r(1)$, auch Offset genannt;

$s_{total}^{2(n)} := \sum_{k_l} (u_{k_l} - \bar{u}^{(n)})^2$... Quadratsumme des globalen Residuums relativ zum lokalen Mittelwert;

$s_M^{2(n)} := s_g^{2(n)} + s_h^{2(n)}$... gesamte erklärte Quadratsumme im lokalen Residuum;

$s_g^{2(n)} := \sum_{k_l} (\hat{u}_{k_l} - \bar{u}^{(n)})^2$... durch die lokale Regression erklärte Quadratsumme;

$s_h^{2(n)} := K_l \cdot \bar{u}^{2(n)}$... durch den Offset erklärte Quadratsumme; und

$s_R^{2(n)} := \sum_{k_l} (u_{k_l} - \hat{u}_{k_l})^2$... unerklärte Quadratsumme, Residuum 2. Ordnung.

Für die erwartungstreuen Schätzer der erklärten Quadratsummen gilt (vgl. Kmenta, J. "Elements of Econometrics", 2. Auflage, 1997, University of Michigan Press, Ann Arbor):

$$\hat{s}_g^{2(n)} = s_{total}^{2(n)} - s_R^{2(n)} \cdot \frac{K_l - 1}{K_l - J_l - 1}$$

$$\hat{s}_h^{2(n)} = s_h^{2(n)} - s_R^{2(n)} \cdot \frac{1}{K_l - J_l - 1}$$

J_l ist die Anzahl der Regressoren für die jeweilige lokale Regression mit dem rezeptiven Radius r_1 um den Knoten l . Damit die Regression einen Anteil der gesamten Quadratsumme des Residuums signifikant erklärt, muss ein Overall-Test für die an sich bekannte Testgröße F^* wie folgt erfüllt sein:

$$F^* = \frac{s_g^2 + s_h^2}{s_R^2} \cdot \frac{K - J - 1}{J + 1} > F_{1-\alpha, J+1, K-J-1} \quad \text{für jedes } K \equiv K_l, J \equiv J_l.$$

Eine vollständige Menge von lokalen Regressionen über der SOM-Repräsentation auf das Residuum u wird im Folgenden als Gesamt-

modell (der lokalen Regressionen) bezeichnet.

Als entscheidende Größe für die Erklärungskraft des Gesamtmodells kann das nichtlineare korrigierte Bestimmtheitsmaß R_{NL} angesehen werden, das sich aus den Beiträgen der gewichteten, geschätzten erklärten Varianzen der einzelnen lokalen Regressionen wie folgt zusammensetzt:

$$R_{NL}^2 := \frac{\overline{\hat{s}_M^2}}{s_0^2}.$$

Die Aufsummierung der lokalen Beiträge zu einem Gesamtwert erfolgt vorzugsweise gewichtet mit der Zahl der Datensätze H_l , die dem jeweiligen Knoten l zugeordnet sind, z.B.

$$\overline{\hat{s}_M^2} := \sum_{l=1}^N \frac{H_l}{K_l} \cdot \hat{s}_M^{2(l)}.$$

Wesentliche Faktoren, von denen die Erklärungskraft des Gesamtmodells abhängt, sind:

- a) die Bestimmung optimaler rezeptiver Radien r_l für die lokalen Regressionen;
- b) die Ermittlung einer SOM-Datenrepräsentation, welche die nichtlinearen Zusammenhänge gut auflöst; und
- c) die Verbindung von a) und b) so, dass die Erklärungskraft des Gesamtmodells maximal wird.

Die Prognosegenauigkeit des Gesamtmodells hängt (für eine feste, vorgegebene SOM-Datenpräsentation) wesentlich von der Wahl der rezeptiven Radien r_l ab. Gemäß Schritt 19 in Fig.3 werden daher nunmehr optimale rezeptive Radien r_l für alle Knoten l ermittelt, wodurch dann gemäß Schritt 20 die gewünschten lokalen Prognosemodelle für alle Knoten, für die optimalen rezeptiven Radien r_l , erhalten werden.

Die optimalen Werte r_{opt} für die rezeptiven Radien r_l können vorzugsweise dadurch bestimmt werden, dass unter gleichzeitiger Variation aller rezeptiven Radien $r_l=r$ der Wert von R_{NL}^2 maximiert wird, vgl. auch die Darstellung in Fig.6, wo das Maximum in einer typischen Kurve von $R_{NL}^2(r)$ beim Radius r_{opt} gezeigt ist.

Alternativ dazu kann r_1 auch für jeden Knoten 1 individuell bestimmt werden, indem der geschätzte Fehler $\hat{\sigma}_{R|Test}^2$ im Bereich einer Testmenge um den Knoten 1 minimiert wird. Diese Alternative ist wieder beispielhaft im schematischen Diagramm von Fig.7 gezeigt, wo bei einem typischen Kurvenverlauf für $\hat{\sigma}_{R|Test}^2$ ein Minimum beim Radius r_1^{opt} veranschaulicht ist.

Für diese Alternative für die Ermittlung des jeweiligen rezeptiven Radius r_1^{opt} muss zuvor eine Testmenge vom Radius r_1^{Test} um den jeweiligen Knoten 1 bestimmt werden, die groß genug ist, um den Fehler im Bereich des Knotens 1 signifikant zu schätzen. Dazu wird vorzugsweise gefordert, dass auf Basis dieser Menge selbst ein lokales, signifikantes Regressionsmodell auf das Residuum u gebildet werden kann und der relative Fehler in der Schätzung der erklärten Varianz σ für diese Menge ein vorgegebenes Ausmaß nicht überschreitet (sog. Overfitting-Test).

Ein erwartungstreuer Schätzer für den Fehler der Regression im Bereich einer (zentralen) Testmenge ist:

$$\hat{\sigma}_{R|Test}^2 := \frac{K_l}{H_l} \cdot \frac{1}{K_l - J_l - 1} \cdot \sum_{k=1}^{H_l} (u_{k_l} - \hat{u}_{k_l})^2$$

Die so in r_1^{opt} gebildeten, lokalen Prognosemodelle führen zu einer besonders guten Erklärungskraft des Gesamtmodells.

Die Erklärungskraft des Gesamtmodells hängt weiters wesentlich davon ab, wie gut in der Datenrepräsentation durch die SOM der nichtlineare Einfluss aller einzelnen Variablen x_j auf die Zielgröße y (bzw. auf das Residuum u) für die lokalen Regressionen unterscheidbar wird. Es ist nun somit eine günstige SOM-Datenrepräsentation zu bestimmen.

Durch die gezielte Variation der internen Skalierungen σ_j (vgl. auch Schritt 21 in Fig.3, mit der Iterations-Rückkopplungsschleife 22) kann die Datenrepräsentation so beeinflusst werden, dass jene Variablen, die große Beiträge zu R_{NL}^2 leisten, durch die SOM stärker "geordnet" werden, und ihr nichtlinearer Einfluss auf R_{NL}^2 besser berechenbar und somit optimierbar wird.

Hierzu sollte - zumindest näherungsweise - bekannt sein,

- a) wie die nichtlinear erklärte Varianz, also das nichtlineare korrigierte Bestimmungsmaß R_{NL}^2 , durch einzelne Variable bestimmt ist, vgl. auch Schritt 23 in Fig.3;
- b) wie sich die Ordnung der Variablen x_j in der SOM auf die durch die Variablen x_j erklärbare Varianz auswirkt; vgl. Schritt 23 in Fig.3; und
- c) wie die Ordnung der Variablen x_j von den internen Skalierungen σ_i abhängt (vgl. Schritt 24 in Fig.3).

Die Zuordnung der erklärten Varianz \hat{s}_g^2 (genauer: der erklärten Quadratsumme) einer linearen Regression zu einzelnen Variablen erfolgt vorzugsweise durch folgende Zerlegung. Es wird angenommen, dass die erklärte Quadratsumme der Grundgesamtheit

$$s_g'^2 = \tilde{\beta}' \cdot C \cdot \tilde{\beta} \cdot (K-1)$$

ist.

Durch die Zerlegung der Kovarianzmatrix $C=B^2$ (vgl. oben), kann die erklärte Quadratsumme $s_g'^2$ in eine symmetrische Quadratsumme nach Komponenten aufgeteilt werden:

$$s_g'^2 = \sum_{j=1}^L s_{g,j}'^2 := (K-1) \sum_{j=1}^L \left(\sum_i B_{ji} \cdot \beta_i' \right)^2 = (K-1) \cdot (B\tilde{\beta})^2.$$

Die Summanden $s_{g,j}'^2$ können als korrelations-bereinigte Beiträge der Variablen x_j zur erklärten Varianz $s_g'^2$ betrachtet werden. Ein erwartungstreuer Schätzer für die Summanden $s_{g,j}'^2$ ist

$$\hat{s}_{g,j}^2 := (K-1) \left(\sum_i B_{ji} \beta_i' \right)^2 - d_j \cdot \frac{s_R^2}{K-J-1} \quad \text{mit der Definition } d_j := (B \cdot \tilde{C}_0^{-1} \cdot B)_{jj}$$

Wurde die Regression über eine Teilmenge der Indizes $j=1 \dots J$ der Variablen x_j , $j=1 \dots L$ gebildet, so ist \tilde{C}_0^{-1} jene Matrix, die durch Inversion jenes Teilbereichs der Kovarianzmatrix C hervorgeht, der den in die Regression aufgenommenen Variablen x_j , $j=1 \dots J$ entspricht, ergänzt um Null-Einträge in jenen Sektoren, die den nicht aufgenommenen Variablen entsprechen.

Auch für die nicht in die Regression aufgenommenen Variablen gilt dann aufgrund der Korrelation mit den aufgenommenen Variablen, dass im Allgemeinen $\hat{s}_{g,j}^2 \neq 0$.

Für eine gegebene Menge lokaler Regressionen wird nun der Beitrag einer Variable x_j zur erklärten Varianz des Gesamtmodells durch eine gewichtete Summe bestimmt:

$$\overline{\hat{s}_{g,j}^2} := \sum_{l=1}^L \frac{H_l}{K_l} \cdot \hat{s}_{g,j}^{2(l)}.$$

Definiert man für den positiven Anteil an der erklärten Varianz im Gesamtmodell:

$$s_{p,j}^2 := \begin{cases} \overline{\hat{s}_{g,j}^2}, & \text{für } \overline{\hat{s}_{g,j}^2} > 0 \\ 0, & \text{sonst} \end{cases},$$

so ergibt sich als Kennzahl für den relativen Einfluss I_j ("Influence") der Variablen x_j auf die erklärte Varianz des Gesamtmodells:

$$I_j := \frac{s_{p,j}^2}{\sum_{l=1}^L s_{p,l}^2}.$$

Das nichtlineare Bestimmtheitsmaß R_{NL}^2 kann mit dem relativen Einfluss I_j ebenfalls den einzelnen Variablen x_j zugeordnet werden, und zwar gemäß der Beziehung

$$R_{NL,j}^2 := I_j \cdot R_{NL}^2.$$

Diese Zerlegung wird vorzugsweise zur Beschreibung der Beiträge einzelner Variablen zum nichtlinearen Bestimmtheitsmaß eines aus einer Menge lokaler Regressionen gebildeten Gesamtmodells herangezogen.

Wie bereits erwähnt und jetzt nachfolgend verdeutlicht ist die erklärbare Varianz von der Ordnung der SOM abhängig.

Zum Zwecke der einfacheren Beschreibung wird im Weiteren davon ausgegangen, dass die Datenverteilung in den Raum der Hauptkomponenten transformiert wurde bzw. dass äquivalent dazu gilt:

$$c_{ij} := (diag)_{ij}.$$

Der Verlust an Information durch die mangelnde Ordnung der Da-

tenrepräsentation der SOM hinsichtlich der Variablen x_j kann durch die mittlere Reichweite λ_j ausgedrückt werden (vgl. oben). Der Zusammenhang zwischen dem Verlust an erklärbarer Varianz und der Reichweite λ_j kann empirisch durch eine Verlustfunktion $D(\lambda_j^2)$ gemäß folgender Beziehung approximiert werden:

$$D(\lambda_j^2) := \frac{R_{NL}^2(\lambda_j^2)}{R_{NL}^2(0)} \approx 1 - \lambda_j^2.$$

Im vorliegenden Verfahren werden jene Variablen x_j , die auf die erklärte Varianz der Zielgröße y bzw. auf das Residuum u einen großen Einfluss haben, stärker gewichtet, d.h. mit einem größeren Skalierungsfaktor versehen, so dass die nichtlineare Abhängigkeit der Variablen x_j besser berücksichtigt und somit das nichtlineare Bestimmtheitsmaß R_{NL}^2 maximierbar wird.

Für die nun folgende Untersuchung der Abhängigkeit der mittleren Reichweite von den internen Skalierungen der SOM wird angenommen, dass die internen Skalierungen σ_q der transformierten Datenverteilung gemäß der Beziehung

$$x_{k,q} = A_{iq} \cdot x_{k,i},$$

vorliegen.

Im Hauptkomponentenraum hängen die Reichweiten λ_q in einfachster Näherung von σ_q in einer Form ab, die heuristisch durch folgenden funktionalen Zusammenhang angenähert werden kann:

$$\lambda_q(\sigma_1, \dots, \sigma_Q, r_i) \approx \tanh \left(\text{const} \cdot r_i \cdot \frac{\sigma_q^{-2}}{\sum_{q'} \sigma_{q'}^{-2}} \right).$$

Dieser Zusammenhang $\lambda_q(\sigma_q)$ ist hinreichend genau, um eine iterative Maximierung (s. Schleife 22 in Fig.3) des nichtlinearen Bestimmtheitsmaßes R_{NL}^2 durch Variation der internen Skalierungen σ_q zu ermöglichen.

Die oben erläuterten Schritte zur Bestimmung einer günstigen Datenrepräsentation werden nun so mit der Optimierung der lokalen rezeptiven Bereiche verknüpft, dass die nichtlinear erklärte Varianz im Residuum maximiert wird, d.h. die Prognosegenauigkeit

des Gesamtmodells optimiert wird, wie nunmehr näher erläutert wird.

Zur Vereinfachung wird im Folgenden die Datenverteilung wieder als in Hauptkomponenten transformiert angenommen. Unter der näherungsweisen Voraussetzung, dass im Hauptkomponentenraum die Verlustfunktionen $D(\lambda_q^2)$ voneinander unabhängig sind, ergibt sich für den durch die Variable x_q maximal erklärbaren Varianzanteil:

$$R_{NL,q}^2(0) = \frac{I_q}{D(\lambda_q^2)} \cdot R_{NL}^2.$$

Bei einer Änderung der internen Skalierungen $\sigma_q \rightarrow \sigma'_q$ folgt hieraus eine relative Änderung ψ der erklärten Varianz im Gesamtmodell, d.h. von R_{NL}^2 , gemäß:

$$\Psi(\sigma'_1, \dots, \sigma'_Q) = \sum_{q=1}^Q I_q \cdot \frac{D(\lambda_q'^2)}{D(\lambda_q^2)}.$$

Durch Variation von σ'_q kann nun R_{NL}^2 iterativ oder explizit maximiert werden. Vorzugsweise geschieht dies durch parametrische Näherung der Bedingung (s. Block 21 in Fig.3)

$\Psi(\sigma'_1, \dots, \sigma'_Q) \rightarrow \max$, auf Basis der partiellen Ableitungen

$\frac{\partial \Psi}{\partial \sigma'_q}$, (sog. "hill climbing"), woraus ein neuer Satz von λ'_q und hieraus ein Satz von Skalierungen σ'_q folgt. Diese haben die Form

$$\sigma'_q = \sigma_q \frac{\operatorname{arctanh}(\lambda_q)}{\operatorname{arctanh}(\lambda'_q)}.$$

Diese neuen Skalierungen führen zu einer neuen SOM-Repräsentation der Daten, welche die Nichtlinearitäten im Zusammenhang $y(x_q)$ besser auflöst als auf Basis der Skalierungen in der vorherigen Iterationsstufe.

Durch wiederholte Anwendung der Re-Skalierungen $\sigma_q \rightarrow \sigma'_q$ (Schleife 22 in Fig.3) erreicht man so eine sukzessive Verbesserung der

Datenrepräsentation, in welcher die Prognosegenauigkeit des Gesamtmodells durch die Optimierung der rezeptiven Reichweiten maximiert wird.

Die erhaltenen optimierten Prognosemodelle und Kenngrößen werden bevorzugt auch visualisiert, vgl. Block 25 in Fig.3, um eine zusätzliche Validierung des Gesamtmodells zu erlauben.

Gemäß Block 26 in Fig.3 werden die auf diese Weise erhaltenen optimierten Prognosemodelle für alle Knoten in passender Weise auf neue Daten (siehe Block 27 in Fig.3) angewandt, um so eine optimierte Prognose (Block 28) zu erzielen. Hierbei wird jeweils das lokale Prognosemodell jenes Knotens auf den jeweils neuen Datensatz angewandt, dessen Repräsentant dem Datensatz am nächsten liegt (vgl. oben).

Nachfolgend wird der vorstehend allgemein beschriebene Ablauf in einer konkreten beispielhaften Anwendung für die Steuerung eines Stahl-Stranggusses - mit den Variablen (x_1 bis x_3): Temperatur T (Strangschale), Strangabzugsgeschwindigkeit V und Legierungsbestandteil-Konzentration K (für Chrom) - näher erläutert, wobei die Zielgröße ein bestimmtes Stahlqualitäts-Maß, nämlich beispielhaft die Zugfestigkeit des Stahls, ist. Dabei wird der Stahlproduktionsprozess durch die laufende Prognose der Stahlqualität (die Zugfestigkeit) optimiert. Anhand der prognostizierten Qualität werden die Steuerparameter (in diesem Beispiel die Abzugsgeschwindigkeit V) laufend so verändert, dass die tatsächliche Zugfestigkeit die geforderte Höhe oder Güte erreicht.

Zur Vereinfachung wird angenommen, dass bei diesem Verfahren lediglich die drei genannten Steuergrößen V , K und T des Prozesszustands die Stahlqualität bestimmen:

Als historische Daten zur Modellerstellung wurden in diesem Beispiel 26.014 Datensätze im Laufe eines Produktionsprozesses erhoben. Die einzelnen Variablen mit den Mittelwerten

$$V = 0,291 \text{ m/s}$$

$$K = 2,23\% \text{ Cr}$$

$$T = 540^\circ\text{C}$$

wurden in der Datenvorverarbeitung jeweils auf einen Mittelwert = 0 und eine Varianz = 1 standardisiert und in dieser Form weiter verarbeitet.

Die errechneten und optimierten lokalen Regressionsmodelle können auf einzelne zugehörige, "lokale" Steuereinheiten 30.1...30.n aufgeteilt werden, wie im Schema von Fig.8 gezeigt ist; die Berechnung der Prognosewerte kann in diesem Fall in den lokalen Steuereinheiten 30.1 ... 30.n stattfinden und dient zur Steuerung von zugehörigen, angeschlossenen Prozesseinheiten 31.1-31.n. Es ist aber auch möglich, das Gesamtmodell zentral zu verwalten und die Prognosewerte für die lokalen Steuereinheiten 30.1...30.n zentral zu berechnen und anschließend entsprechend zu verteilen.

In Fig.8 ist im Übrigen weiters bei 32 eine Datenbank für die Prozessdaten veranschaulicht, die in einer Datenkompressions- und Repräsentationseinheit 33 für die SOM-Repräsentation aufbereitet werden. Bei 3 ist in Fig.8 die bereits anhand der Fig.1 erläuterte Prediktionseinheit veranschaulicht, der die vorstehend erwähnten Steuereinheiten 30.1, 30.2 ... 30.n nachgeordnet sind. An letztere schließen die Prozesseinheiten 31.1, 31.2 ... 31.n an, die schließlich zu einer Prozesssystem-Einheit 34 führen.

Die Komponenten 32, 33 können als Einrichtung für die Datenhaltung 35 bezeichnet werden, wogegen die Einheiten 3 und 30.1, 30.2...30.n ein Steuersystem 36 und die Prozesseinheiten 31.1, 31.2...31.n sowie die Prozesssystem-Einheit 34 ein operatives System 37 definieren.

Im Folgenden wird nun das vorliegende Verfahren anhand des angesprochenen Stahlguss-Beispiels mit den Variablen Konzentration K, Geschwindigkeit V und Temperatur T sowie der Zielgröße Zugfestigkeit exemplarisch durchlaufen. Ziel dabei ist, die Zugfestigkeit durch optimale Einstellung von V aufgrund einer möglichst genauen und selektiven Prognose der Zugfestigkeit zu optimieren.

In einer ersten Stufe des Verfahrens wurde zunächst eine vollständige, globale Regression der Zugfestigkeit auf alle drei Variablen K, V und T gebildet. Diese weist ein korrigiertes

Bestimmtheitsmaß von 0,414 auf, d.h. es können 41,4% der gesamten Streuung durch die globale Regression erklärt werden. Daraufhin wurde mit Hilfe der internen Skalierungen σ_j zur Kompensation von Korrelationen eine SOM errechnet, die in einer etwas vereinfachten Darstellung in Fig.9A (für die Variable V = Strangabzugsgeschwindigkeit); Fig.9B (für die Variable K = Konzentration von Cr); und Fig.9C (für die Variable T = Strangtemperatur beim Abziehen) zu sehen ist. Die Vereinfachung wurde insbesondere aufgrund des Verzichts der Mächtigkeit einer farbcodierten Wertedarstellung vorgenommen; statt dessen wurde eine fünfstufige Schwarz/weiß-Darstellung gewählt, wobei weiß den niedrigsten Wert darstellt, gepunktete Flächen den nächst niedrigen u.s.w., und wobei schwarz die Flächenfüllung für Bereiche mit den höchsten Werten ist.

In der Darstellung von Fig.9 ist insbesondere in Fig.9A (für die Variable V, also die Abzugsgeschwindigkeit) zu erkennen, dass die Werte über den gesamten Bereich relativ stark gestreut sind, d.h. mäßig gut geordnet sind.

In den Darstellungen von Fig.9 (vgl. insbesondere Fig.9A) wurde weiters auch zur besseren Verständlichkeit einer der Knoten - bei 1 - samt rezeptivem Bereich eingezeichnet, wobei in Fig.9A auch ein zugehöriger rezeptiver Radius r eingetragen wurde, der den (kreisförmigen) rezeptiven Bereich definiert.

Betrachtet man den nichtlinearen Einfluss der einzelnen Variablen für diese Repräsentation, so ergibt sich, dass der nichtlineare Einfluss der Abzugsgeschwindigkeit V im Vergleich zu den anderen Variablen am größten ist. Folgende nichtlineare Einflüsse I_j , mit $j = V, K, T$, errechnen sich für die einzelnen Variablen:

$$I_V = 0,687, I_K = 0,210, I_T = 0,103$$

Als nichtlineares Bestimmtheitsmaß R_{NL}^2 der ersten Iteration ergibt sich $R_{NL}^2 = 0,238$. Dieser Wert bedeutet, dass von der global unerklärt gebliebenen Varianz noch 23,8% durch nichtlineare (lokale) Regressionen erklärt werden können.

Daraus leiten sich (s. die vorstehenden Darlegungen) jene inter-

nen Skalierungen ab, die die Nichtlinearitäten und Ordnungsmaße dieses Iterationsschrittes für eine verbesserte SOM-Darstellung ergeben:

$$\sigma'_V = 1,634, \sigma'_K = 0,711, \sigma'_T = 0,543.$$

Mit diesen neuen internen Skalierungen wird nun die SOM-Datenrepräsentation der nächsten Iteration parametrisiert, wobei sich gegenüber Fig.9 modifizierte SOM-Darstellungen ergeben, und zwar gemäß Fig.10A für V, gemäß Fig.10B für K und gemäß Fig.10C für T. Aus diesen neuen SOM-Repräsentationen ist zu erkennen, dass die Ordnung innerhalb der Fig.10A (für die Abzugsgeschwindigkeit V) erhöht wurde, während insbesondere die Ordnung in Fig.10C (Temperatur) geringer geworden ist. Dies entspricht der Anforderung, Nichtlinearitäten durch die SOM-Repräsentation besser erkennen und in den lokalen Regressionen nutzen zu können.

Mit den jeweiligen Nichtlinearitäts- und Ordnungsmaßen sowie dem nichtlinearen Bestimmtheitsmaß R^2_{NL} errechnen sich sodann die internen Skalierungen für die nächste Iteration, deren Ergebnis in Fig.11A, 11B und 11C dargestellt ist. Dabei ist im Einzelnen beispielhaft für die Variable V (Abzugsgeschwindigkeit) in Fig.11A deren SOM-Repräsentation gezeigt, in Fig.11B ist der standardisierte lokale Regressionskoeffizient $\beta^{(i)}_V$ für die Abzugsgeschwindigkeit auf die Zugfestigkeit (=Zielvariable) veranschaulicht, und in Fig.11C ist die zugehörige Verteilung der optimalen rezeptiven Radien für die lokale lineare Regression über der Datengesamtheit dargestellt.

Wie aus der Darstellung in Fig.11A ersichtlich ist, ist die Ordnung innerhalb der SOM für die Variable V im letzten Iterationsschritt weiter erhöht worden.

In Fig.12 ist die Änderung aller Parameter K, V und T sowie von R^2_{NL} über die drei Iterationsstufen Nr. 1, 2 und 3 in einem Diagramm gezeigt.

Im Einzelnen enthält Fig.12 die Darstellung des Verlaufs der nichtlinearen Einflüsse für die einzelnen Variablen K, V, T sowie des resultierenden Parameters R^2_{NL} über den Iterationsschritten 1, 2 und 3. Durch das nichtlineare Bestimmtheitsmaß R^2_{NL} können nach

dem 3. Schritt auch von den verbliebenen 58,6% der global unerklärten Varianz 34,7% nichtlinear erklärt werden, so dass nun insgesamt 61,7% der gesamten Streuung erklärt werden können.

Im Produktionsprozess erfolgt der Einsatz des Prognosemodells durch die Zuordnung jedes neuen Prozessdatensatzes zu jenem Knoten, welcher dem jeweiligen Zustands- bzw. Qualitätsbereich des Prozesses entspricht. Für jeden dieser Bereiche gibt es nun ein eigenes Prognosemodell, das den Zusammenhang der Einflussgrößen mit dem Zielwert selektiv beschreibt.

Die Zuordnung erfolgt entsprechend dem geringsten Abstand des Datensatzes x_j zum Knoten 1 gemäß

Das lokale Prognosemodell dieses Knotens wird sodann auf den Datensatz angewandt und die prognostizierte Zugfestigkeit zur Einstellung der optimalen Abzugsgeschwindigkeit herangezogen.

Diese im Vergleich zum Stand der Technik differenzierte Prognose erlaubt eine selektivere Vorhersage der Zugfestigkeit in Abhängigkeit von K , V und T im jeweiligen lokalen Zustandsbereich. Durch die Anwendung des Gesamtmodells auf die neuen Daten im Rahmen des Produktionsprozesses kommt es so zu einer insgesamt Qualitätsverbesserung des produzierten Stahlproduktes.

In ähnlicher Weise lässt sich die Erfindung selbstverständlich auf die verschiedensten Produktionsprozesse etc. anwenden, insbesondere auch bei Fertigungslinien, ebenso wie auf automatische Verteilsysteme und andere operative Systeme.

Patentansprüche:

1. Verfahren zur rechnergestützten Erstellung von Prognosen für operative Systeme, insbesondere für Steuerungsprozesse u. dgl., auf Basis von mehrdimensionalen, einen System-, Produkt- und/oder Prozesszustand beschreibenden Datensätzen unter Anwendung der SOM-Methode, bei der ein geordnetes Raster von die Datenverteilung repräsentierenden Knoten bestimmt wird, dadurch gekennzeichnet, dass zur Berücksichtigung von Nichtlinearitäten in den Daten eine interne Skalierung von Variablen aufgrund des nicht-linearen Einflusses jeder Variablen auf die Prognosevariable vorgenommen wird, dass den Knoten zugeordnete lokale rezeptive Bereiche ermittelt werden, auf deren Basis lokale lineare Regressionen berechnet werden, und dass anhand der so erhaltenen Menge lokaler Prognosemodelle optimierte Prognosewerte für die Steuerung des operativen Systems berechnet werden, indem für jeden neuen Datensatz der jeweils adäquate Knoten bestimmt und das lokale Prognosemodell auf diesen Datensatz angewandt wird.
2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass für jede Variable ein Maß für ihre Ordnung in der SOM sowie ein Maß für ihren Beitrag zur erklärten Varianz gebildet wird, wobei aus diesen Maßzahlen die internen Skalierungen auf der Basis ermittelt werden, dass die resultierende SOM-Repräsentation die vorhandenen Nichtlinearitäten genauer auflöst.
3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass bei der Ermittlung der den Knoten zugeordneten rezeptiven Bereiche deren Größe jeweils so groß gewählt wird, dass die erklärte Varianz der lokalen Regression bei gleichzeitiger Sicherstellung der Signifikanz und Stabilität im Bereich des Knotens maximal ist.
4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass bei der Ermittlung der den Knoten zugeordneten rezeptiven Bereiche jeweils der für die Signifikanz der Regression kleinstnotwendige, für die Maximierung der Prognosegenauigkeit größtmögliche rezeptive Bereich gewählt wird.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die interne Skalierung iterativ durchgeführt wird.

6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass zum zumindest teilweisen Ausgleichen etwaiger Korrelationen zwischen Variablen die zugeführten Daten vorab einer kompensierenden Skalierung unterworfen werden.

7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass zur kompensierenden Skalierung die einzelnen Datensätze reskaliert werden, wobei die Werte einer jeweiligen Variablen aller Datensätze standardisiert werden, wonach die Daten in den Hauptkomponentenraum transformiert werden und die kompensierenden Skalierungen für die einzelnen Variablen auf der Basis berechnet werden, dass sich das Distanzmaß im ursprünglichen Variablenraum vom Distanzmaß im standardisierten Hauptkomponentenraum minimal unterscheidet.

8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass die kompensierende Skalierung mit der die Nichtlinearitäten in den Daten berücksichtigenden internen Skalierung multiplikativ zu einer kombinierten Variablen-Skalierung verknüpft wird, die einer demgemäß modifizierten SOM-Repräsentation zugrunde gelegt wird.

9. System zur Erstellung von Prognosen für operative Systeme, insbesondere für Steuerungsprozesse, auf Basis von mehrdimensionalen, einen System-, Produkt- und/oder Prozesszustand beschreibenden Datensätzen, mit einer Datenbank zur Speicherung der Datensätze sowie mit einer SOM-Einheit zur Bestimmung eines geordneten Rasters von die Datenverteilung repräsentierenden Knoten, dadurch gekennzeichnet, dass der SOM-Einheit eine Nichtlinearitäts-Rückkopplungseinheit zur internen Skalierung von Variablen zum Ausgleich ihres nichtlinearen Einflusses auf die Prognosevariable sowie eine Berechnungseinheit für die Ermittlung von lokalen linearen Regressionen auf der Basis von den Knoten zugeordneten lokalen rezeptiven Bereichen zugeordnet sind, wobei in einer Prediktionseinheit auf der Basis der so erhaltenen lokalen Prognosemodelle optimierte Prognosewerte berechnet werden, indem für jeden neuen Datensatz der jeweils adäquate Knoten be-

stimmt und das lokale Prognosemodell auf diesen Datensatz angewandt wird.

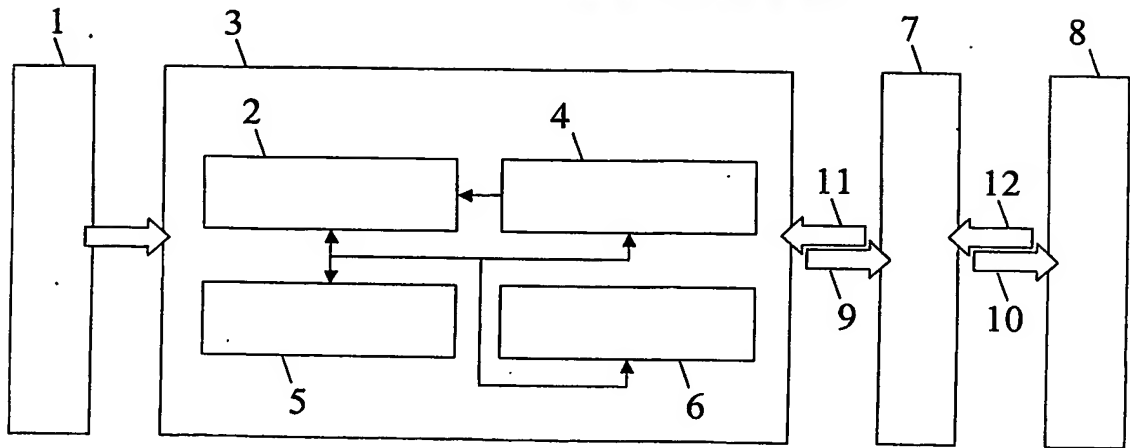
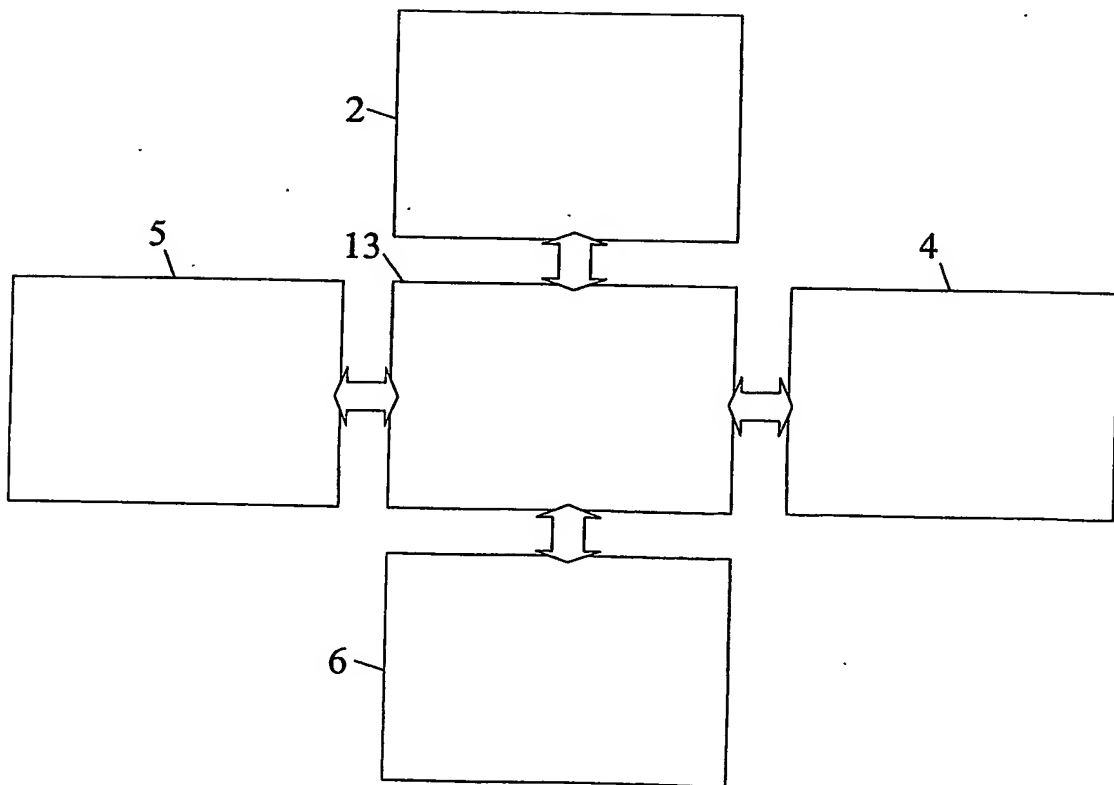
10. System nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass an die Prediktionseinheit mehrere, einzelnen Prozesszuständen zugeordnete Steuereinheiten anschließen, die Prozessergebnisse prognostizieren, die bei den aktuellen Prozessdaten entstehen würden.

11. System nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass an die Steuereinheiten jeweils gesondert zugeordnete Prozesseinheiten zur Herleitung von Steuerparametern auf Basis der prognostizierten Prozessergebnisse und der Sollwerte für den jeweils im operativen System durchzuführenden Prozess anschließen.

Zusammenfassung

Bei der rechnergestützten Erstellung von Prognosen für operative Systeme, insbesondere für Steuerungsprozesse u. dgl., auf Basis von mehrdimensionalen, einen System-, Produkt- und/oder Prozesszustand beschreibenden Datensätzen unter Anwendung der SOM-Methode, bei der ein geordnetes Raster von die Datenverteilung repräsentierenden Knoten bestimmt wird, wird zur Berücksichtigung von Nichtlinearitäten in den Daten eine interne Skalierung von Variablen aufgrund des nichtlinearen Einflusses jeder Variablen auf die Prognosevariable vorgenommen, und es werden den Knoten zugeordnete lokale rezeptive Bereiche ermittelt, auf deren Basis lokale lineare Regressionen berechnet werden; anhand der so erhaltenen Menge lokaler Prognosemodelle werden optimierte Prognosewerte für die Steuerung des operativen Systems berechnet, indem für jeden neuen Datensatz der jeweils adäquate Knoten bestimmt und das lokale Prognosemodell auf diesen Datensatz angewandt wird.

(Fig.3)

Fig. 1Fig. 2

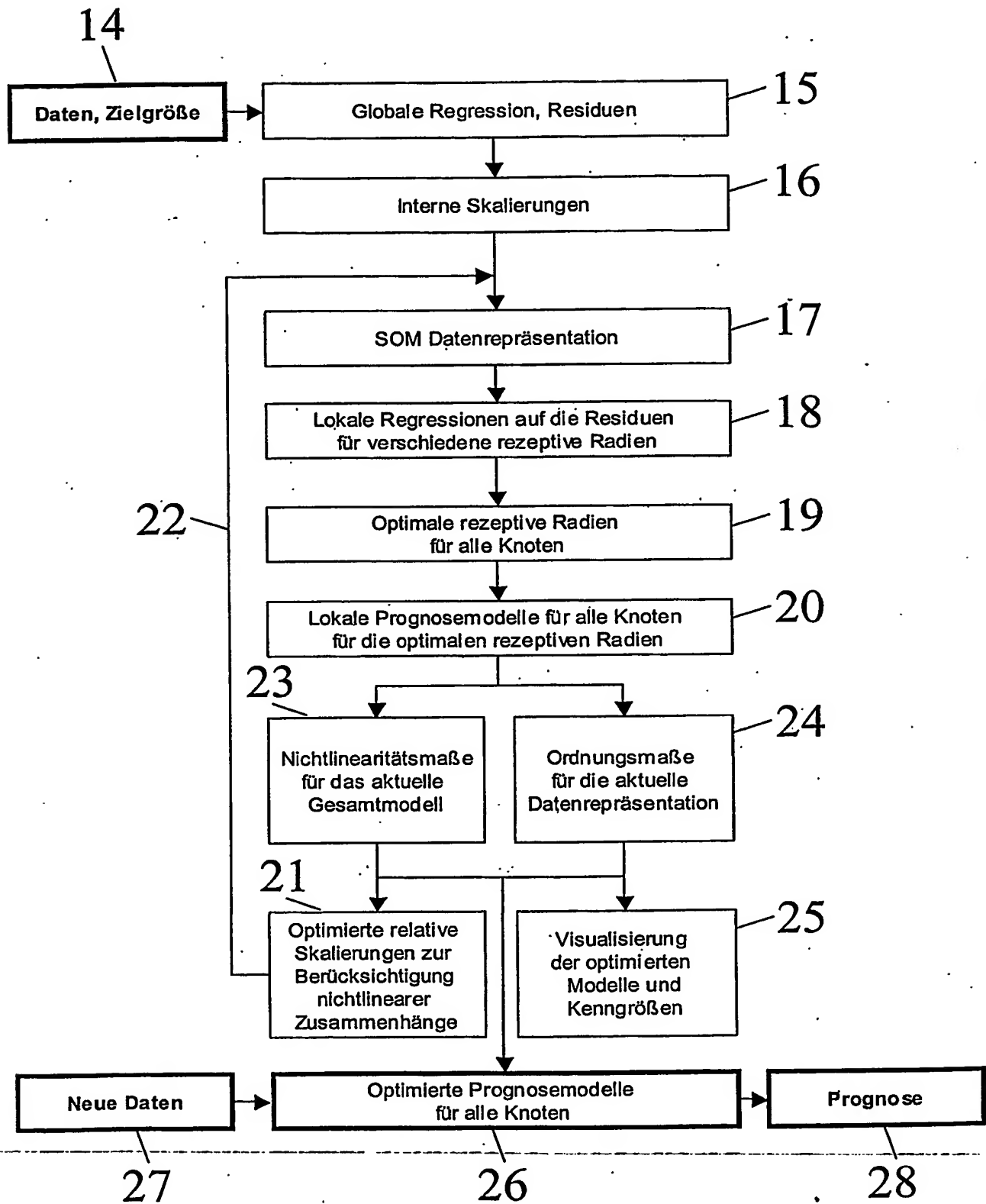


Fig. 3

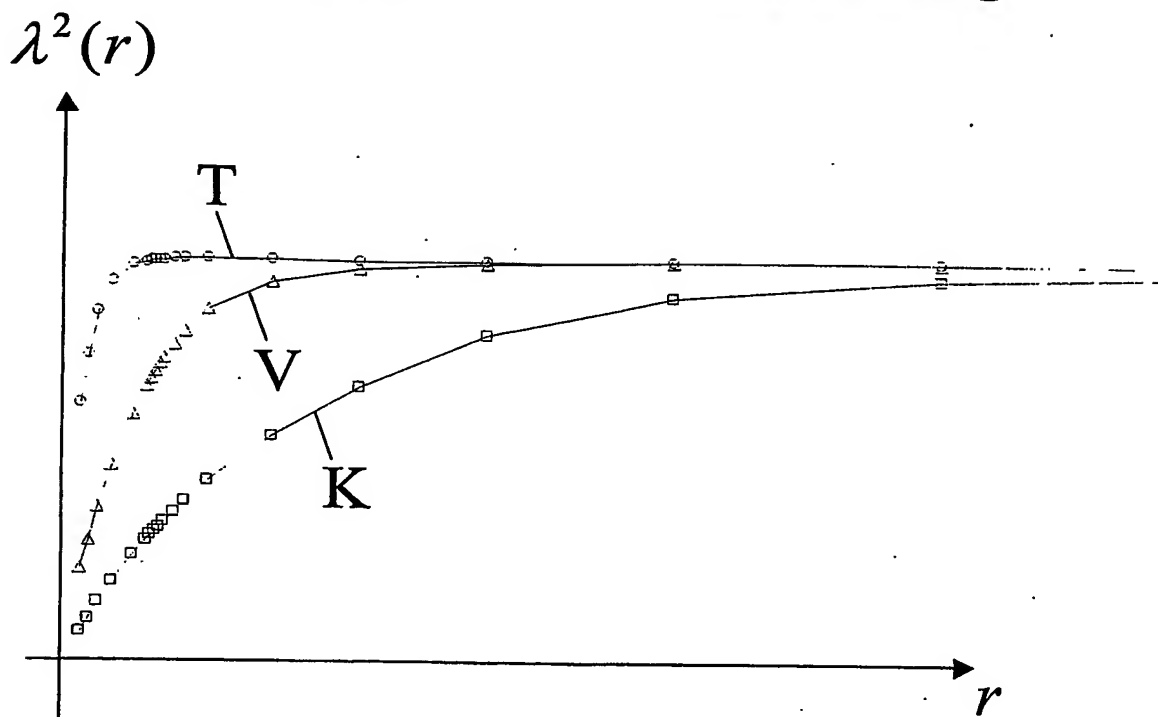


Fig. 4

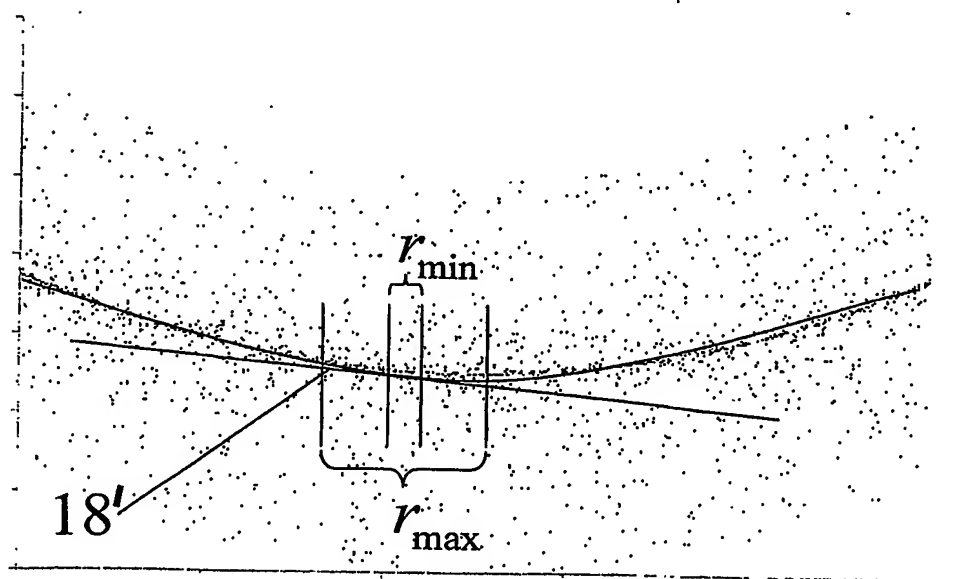
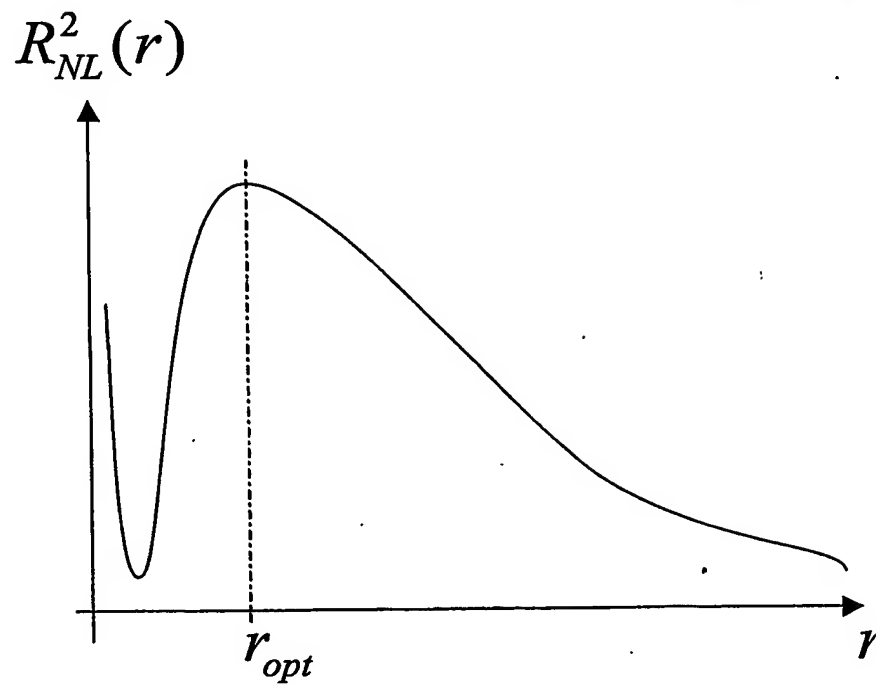
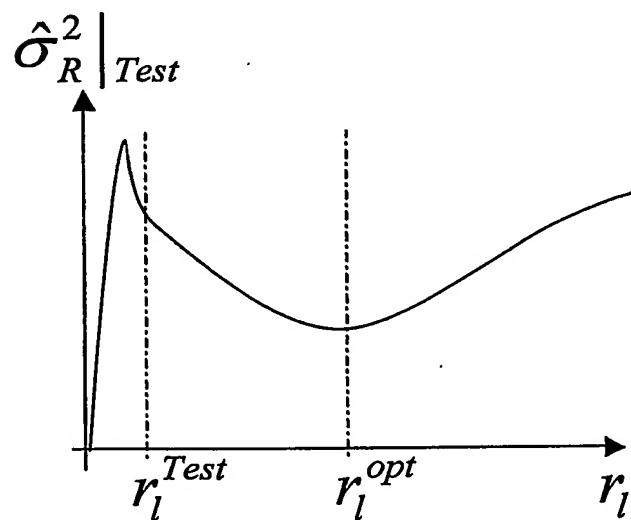


Fig. 5

Fig. 6Fig. 7

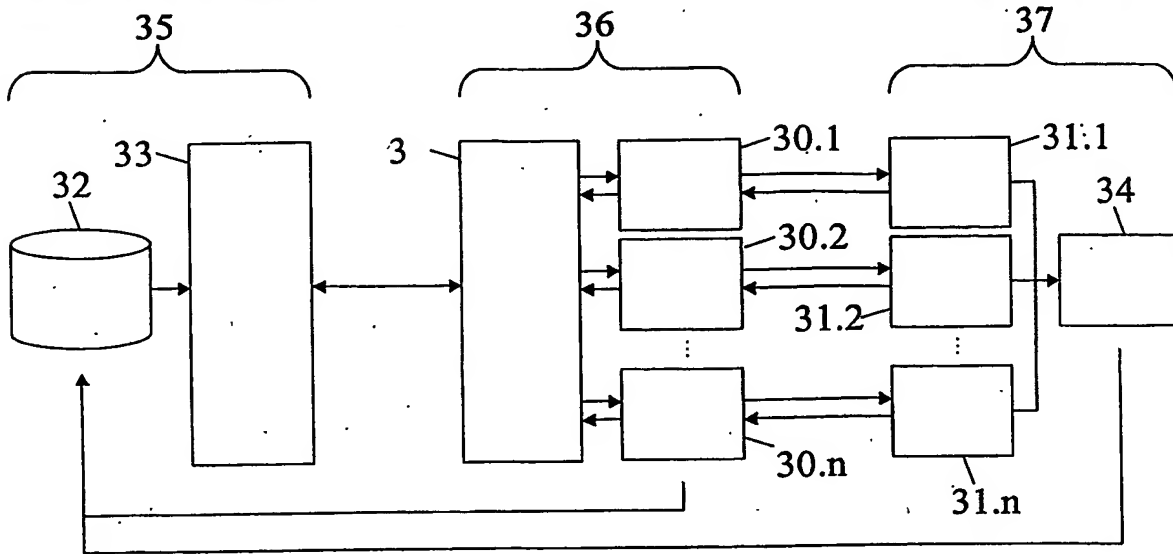


Fig. 8

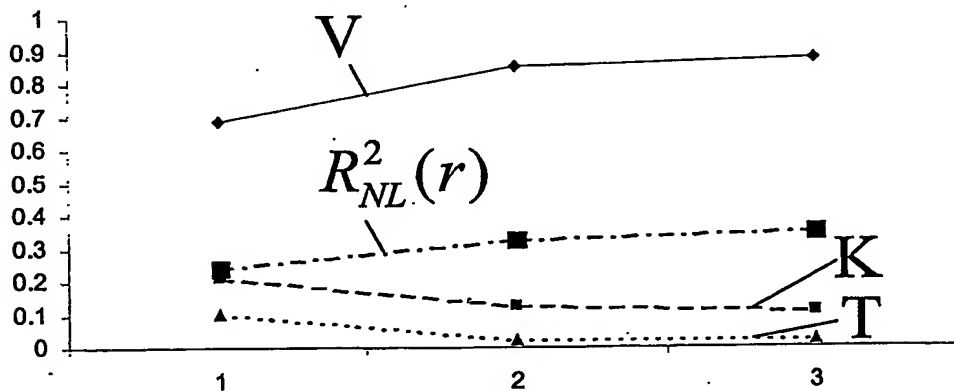
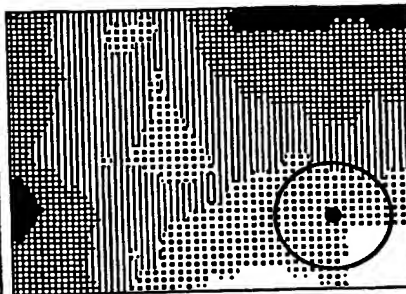


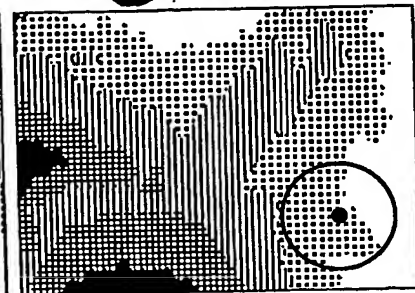
Fig. 12



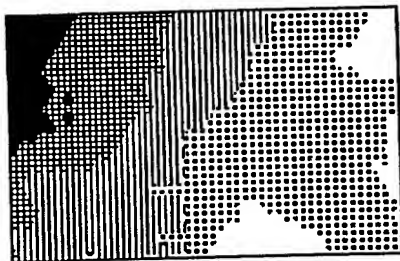
V
Fig. 9A



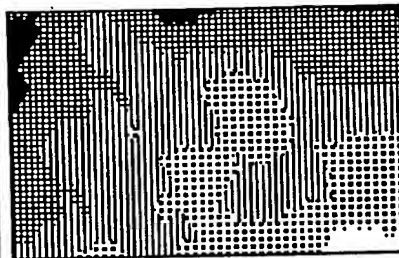
K
Fig. 9B



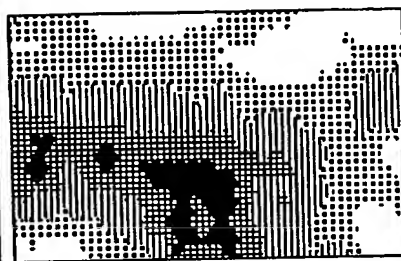
T
Fig. 9C



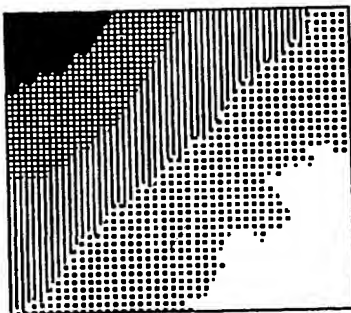
V
Fig. 10A



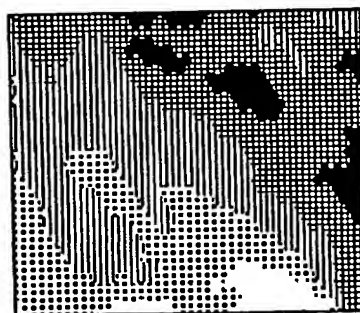
K
Fig. 10B



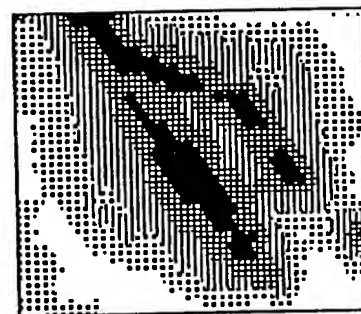
T
Fig. 10C



V
Fig. 11A



$\beta_V^{(l)}$
Fig. 11B



r_{opt}
Fig. 11C

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☒ FADED TEXT OR DRAWING
- ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☒ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.